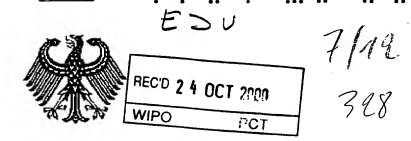
NK

BUNDESI PUBLIK DEUTS HLAND.

PRIORITY
DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



EP 00/4597

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

199 25 167.3

Anmeldetag:

01. Juni 1999

Anmelder/Inhaber:

AS Lüngen GmbH & Co KG,

Bendorf, Rhein/DE

Bezeichnung:

Exotherme Speisermasse

IPC:

B 22 C, B 22 D



Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 08. September 2000 Deutsches Patent- und Markenamt Der Präsident Im Auftrag

DRA



Eber!

SPLANEMANN REITZNER BARONETZKY WESTENDORP

Dipl-ing, R. SPLANEMANN°
Dipl-Chem. Dr. B. REITZNER°
Dipl-ing, K. BARONETZKY°
Dr. M. WESTENDORP, M.phil. (Cantab)

AS Lingen Chibus & Co. KG

56170 Bendorf Rhein

*TELERAX: (089) 29 76 92

UNSERE AKTE:

1029-I-19.332

IHR ZEICHEN:

Patentanmeldung

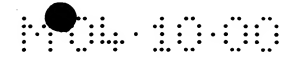
**Bxotherme Speisermasse

Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine exotherme Speisermasse, enthaltend Aluminium und Magnesium, mindestens ein Oxidationsmittel, einen temperaturbeständigen SiO_2 -haltigen Füllstoff und ein Alkalisilicat als Bindemittel.

Bei exothermen Speisermassen dient das Aluminium zur Herbeiführungseinermexothermen Reaktionsmit dem Oxidationsmittel,
wobei diembekannten Speisermassen auch eine reaktionsfähige
Fluorverbindungsenthalten, die mit der passiwierenden Oxidhaut
auf dem Aluminiumpulver reagiert, so daß dieses mit dem
Oxidationsmittel reagieren kann.

Eine derartige Speisermasse ist beispielsweise in der DE-C-25 32 745 beschrieben. Sie enthält u.a. Aluminiumpulver, ein



nicht näher spezifiziertes Aluminiumoxid sowie ein organisches (Phenol-, Harnstoff- oder Furanharz, Stärke) oder ein anorganisches Bindemittel (Kieselsäuresol, kolloidales Aluminiumoxid) und ein Oxidationsmittel für das feinteilige Metall. Die Verwendung von Alkalisilicaten als Bindemittel ist nicht erwähnt. Wesentlich sind die als "Fluoridkatalysatoren" bezeichneten Fluorverbindungen, wie Kryolith, Flußspat oder Natriumsilicofluorid. Der Anteil der Fluorverbindung kann 0,1 bis 20 Gew.-% betragen; nach den Beispielen liegt der Anteil der Fluoridverbindung zwischen 1,0 und 2,0%.

Die Anwesenheit der Fluorverbindung in der exothermen Speisermasse setzt die Startreaktionstemperatur des Aluminiums herab. Diese Funktion ergibt sich z.B. daraus, daß bei der ebenfalls beschriebenen wärmeisolierenden Speisermasse ohne Aluminium der Anteil der Fluoridverbindung bis auf 0% zurückgehen kann.

Die DE-A-29 23 393 erwähnt u.a. exotherme Speisermassen mit Aluminiumpulver, Kryolith, Eisenoxid, Sand und Aluminiumoxid-Fasern. Letztere sollen als Fasern erhalten bleiben.

Die DE-C-28 31 505 beschreibt eine exotherme Speisermasse mit einem Al₂O₃-Zusatz, der aber als inerter Füllstoff aufzufassen ist. Alkalisilicate werden nicht verwendet, jedoch ist der Zusatz von fluoridhaltigem Flußmittel (Kryolith) immer erforderlich. Magnesium wird nicht verwendet.

Die DD-60 121 beschreibt eine exotherme Speisermasse auf der Basis von Aluminium unter Zusatz von Wasserglas sowie ein fluoridhaltiges Flußmittel. Aluminiumoxid ist nicht erwähnt.

Da aus Umweltgründen und verfahrenstechnischen Gründen ein Bedürfnis nach einer fluoridfreien exothermen Speisermasse besteht, wurde bereits vorgeschlagen, eine exotherme Speisermasse ohne wirksame Fluoranteile bereitzustellen. Eine solche Speisermasse enthält neben dem Aluminium auch Magnesium oder





eine Aluminium-Magnesium-Legierung. Durch die bei der Verbrennung des Magnesiums aufteretende Temperatur wird die durch die
Oxidhaut auf dem Aluminium bedingte Passivität überwunden, so
daß auch das Aluminium mit dem Oxidationsmittel reagiert, wodurch insgesamt eine höhere Temperatur erreicht wird. Hierbei
finden in der Speisermasse unerwünschte Reaktionen statt.

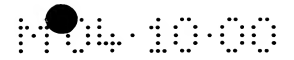
Es wurde gefunden, daß bei fluoridfreien, Aluminium und Magnesium enthaltenden exothermen Speisermassen, die auch Füllstoffe mit hohem SiO₂-Gehalt und Alkaliverbindungen (z.B. aus Wasserglas) als Bindemittel und als Oxidationsmittel Alkalinitrate enthalten, ein sogenannter "Hohlbrand" entsteht, der wahrscheinlich durch eine Werglasung der SiO₂-haltigen Füllstoffe mitzden Alkaliverbindungen zustandkommt.

Der Hohlbmand außert sich in großen Hohlraumen in der Speiserwand, der durch Kanäle mit dem schmelzflüssigen Bisen im Speiser verbunden ist. Durch das Eindringen des schmelzflüssigen Bisens in den Hohlraum entstehen Eisenverluste. Außerdem ist dieses Eisen nur sehr schwer von der umgesetzten Speisermasse zu trennen, so daß eine Wiederaufbereitung des Eisens praktisch unmöglich ist.

Die der vorliegenden Erfindung zugrundeliegende Aufgabe besteht also darin, den sogenannten "Hohlbrand" zu reduzieren.

Es wurde gefunden, daß überraschenderweise kein Hohlbrand auftritt, wenn der Speisermasse ein reaktives bzw. feinstgemahlendes Aluminiumoxid zugesetzt wird.

Gegenstand der Erfindung ist somit eine exotherme Speisermasse der eingangs definierten Gattung, die etwa 2,5 bis 20 Gew.- * eines raktiven Aluminiumoxids mit einer spezifischen Oberfläche von mindestens etwa 0,5 m 2 /g und einem mittleren Teilchendurchmesser (d_{50}) von etwa 0,5 bis 15 μ m enthält und die praktisch frei von fluoridhaltigen Flußmitteln ist.



Das reaktive Aluminiumoxid enthält im allgemeinen bis zu etwa 5 % OH-Gruppen. Wenn der Anteil der OH-Gruppen relativ niedrig ist, wird die Reaktivität auch durch eine sehr kleine Teilchengröße der Aluminiumoxidteilchen erreicht.

Unter "praktisch frei" versteht man, daß der Fluoridgehalt unter 1,0, vorzugsweise unter 0,5, insbesondere unter 0,1 Gew.-% liegt.

Die erfindungsgemäße exotherme Speisermasse zeigt nach der Reaktion nur kleine Hohlräume, die miteinander nicht durch Kanäle verbunden sind, so daß aus dem Speiserkern kein Bisen eindringen kann.

Man kann sich die Wirkungsweise des reaktiven Aluminiumoxids so vorstellen, daß es mit den vorhandenen Alkaliverbindungen reagiert, so daß diese nicht mehr mit dem SiO2-haltigen Füllstoff unter Verglasung und Hohlraumbildung reagieren können. Wenn kein Hohlbrand mehr auftritt, erhöht sich während und nach der Beendigung der Reaktion der Speisermasse auch deren Festigkeit.

Das reaktive Aluminiumoxid in der erfindungsgemäßen Speisermasse hat vorzugsweise eine spezifische Oberfläche von etwa 1 bis $10~\text{m}^2/\text{g}$. Im allgemeinen ist die Zusammensetzung der erfindungsgemäßen Speisermasse wie folgt:

Aluminium: 20 - 35 Gew.-%, vorzugsweise 20 - 23 Gew.-%

Magnesium: 1,5 - 10 Gew.-%, vorzugsweise 2 - 7 Gew.-%

Oxidationsmittel: 8 - 20 Gew.-%, vorzugsweise 10 - 15 Gew.-%

Reaktives 4 - 18 Gew.-%, vorzugsweise 8 - 13 Gew.-%

Aluminiumoxid:

Alkalisilicat: 8 - 22 Gew.-%, vorzugsweise 10 - 13 Gew.-%

bzw. 17 - 23 Gew.-%

SiO2-halt. Füllstoff:58,5 - 17 Gew.-%, vorzugsw. 43 - 29 Gew.-%



- 5 -

Die bevorzugten Mengen-des-Alkalisikkatserichten sich nach dem Füllstof Bei Füllstoffen mitseinerskleineren Schüttdichte (zh.B. Mikrohohikugeln) EliegtEdie-bevorzugte-Menge des Alkalisilicats höher.

Als Oxidationsmittel wird wie bei den bekannten Speisermassen Eisenoxid und/oder ein Alkalinitrat, wie Natrium- oder Kaliumnitrat, verwendet, wobei das Reduktionsprodukt des letzteren (Alkalinitrit bzw. Alkalioxid) mit dem reaktiven Aluminiumoxid reagiert.

Vorzugsweise hat der SiO_S-haltige Füllstoff einen SiO₂-Gehalt vonamindestens 50 Gew .- %. imsbesondere vonamehraals 60 Gew .- %.

Als temperaturbeständige SiOzahaltige Fülfstoffe können Quarzsand und/oder Aluminium Silvicate verwendet werden, wobei im
letzteren Eallaworzugsweise Mikroholikugeln gemahlene Schamotte und/oder minerallische Fasern werwendet werden.

Das reaktive Aluminiumoxid hat vorzugsweise folgende Eigenschaften:

Al $_2$ O $_3$ -Gehalt > 90% Gehalt an OH-Gruppen: bis zu 5 % (in Abhängigkeit vom Teilchendurchmesser) Spezifische Oberfläche (BRT) etwa 1 bis 10 m 2 /g Mittlerer Teilchendurchmesser (d $_5$ 0): 0,5 bis 15 μ m.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Verminderung des Hohlbrandes bei im wesentlichen fluoridfreien Speisermassen; das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man eine wie vorstehend definierte Speisermasse verwendet.

Die Erfindung ist durch die nachstehenden Beispiele erläutert.



Beispiel 1

Rezeptur:

Aluminium (0,063 - 0,5 mm Körnung)

20 Gew.-%

Oxidationsmittel Natriumnitrat:

15 Gew.-%

Magnesium (0,1 - 1 mm Körnung)

4,5 Gew.-%

Reaktives Al₂O₃:
(Al₂O₃-Gehalt 99%,
BET-Oberfläche <6 m²/g,
d₅₀ 4 - 8 μm

SiO₂-Sand (0,1 - 0,5 mm Körnung)

40,5 Gew.-%

Wasserglas (43 - 45%-ige Lösung)

11 Gew.-%

Die Komponenten werden gut durchgemischt, und die erhaltene Masse wird in eine Speiserform eingefüllt. Die Speiserform wird mit Kohlendioxid begast; das Wasserglas reagiert unter Bildung von kolloidaler Kieselsäure und Natriumcarbonat mit dem Kohlendioxid und verfestigt den Speiser. Dann wird die Masse bis zur Gewichtskonstanz getrocknet.

Der Speiser wird auf das Gußmodell aufgesetzt und damit eingeformt, worauf schmelzflüssiges Bisen in die Form gegossen wird. Hierbei entzündet sich die Speisermasse unter Temperaturerhöhung, wobei das aus dem Wasserglas erhaltene Natriumcarbonat und das Reduktionsprodukt des Natriumnitrats bevorzugt mit dem reaktiven Al₂O₃ reagieren, so daß der bei der Reaktion mit dem Sand auftretende Hohlbrand vermindert wird. Nach Beendigung des Gußvorgangs wird der Speiser entfernt. Der Speiser zeigt nach der Reaktion im Schnitt eine Vielzahl von kleinen Hohlräumen, die nicht durch Kanäle miteinander verbunden sind und die somit auch kein Eisen enthalten (Fig. 1).





Beispiel 2

Rezeptur:

Aluminium (wiednach Beispiel 1)	20 Gew%
Natriummitrat (wie nach Beispiel 1)	10 Gew%
Magnesium (wie nach Beispiel 1)	4 Gew%
Reaktives Al ₂ O ₃ (wie nach Beispiel 1)	12,5 Gew%
SiO ₂ -Mikrohohlkugeln (0 - 0,5 mm Körnung) Schüttgewicht 350 cm ³ /g, SiO ₂ -Gehalt 55 - 65 %)	36,5 Gew%
Wasserglas (wie nach Beispiel 1)	17 Gew%

Die Bestandteile werden wie nach Beispiel 1 miteinander vermischt, inceine Speiserform gebracht, mit Kohlendioxid begast und getrockmet. Der Guß wird ebenfalls wie nach Beispiel 1 durchgeführt. Der Schnitteder umgesetzten Speisermasse zeigt im wesentlichen die gleiche Porenstruktur wie der Speiser von Beispiel 1.

Beispiel 3 (Vergleich)

Die Rezeptur war die gleiche wie von Beispiel 1, wobei jedoch statt des reaktiven Al_2O_3 9 Gew.-% Al_2O_3 mit folgenden Eigenschaften verwendet wurden: Al_2O_3 -Gehalt 99 %, Körnung 0 bis 0,5 mm (d_{50} = 200 μ m).

Die weitere Verarbeitung erfolgte wie nach Beispiel 1. Der erhaltene Speiser (Ausschnitt der Speiserwandung siehe Figur 2) zeigt nach der Reaktion einen starken Hohlbrand mit einem größen Hohlraumvolumen in der Mitte, das über Kanäle mit kleineren Hohlraumen verbunden ist, die bis in den Bereich des schmelzflüssigen Bisens reichen. Alle Hohlraume sind mit erstarrtem Bisen gefüllt. Beim Zerschlagen des Speisers haften an den Bisenstücken noch Reste der umgesetzten Speisermasse. Die Druckfestigkeit des üblicherweise hergestellten zylindri-



- 8 -

schen Prüfkörpers (d = 50 mm, h = 50 mm) zur Qualitätskontrolle der Speisermasse von Beispiel 3 ist etwa 35 % kleiner als die des Prüfkörpers von Beispiel 1.



Patemeansont che

-9-

- 1. Exotherme Speisermasse, enthaltend Aluminium und Magnesium, mindestens ein Oxidationsmittel, einen SiO_2 -haltigen Füllstoff und ein Alkalisilicat als Bindemittel, dadurch gekennzeichnet, daß sie etwa 2,5 bis 20 Gew.-† eines reaktiven Aluminiumoxids mit einer spezifischen Oberfläche von mindestens etwa 0,5 m²/g und einem mittleren Teilchendurchmesser (d_{50}) von etwa 0,5 bis 8 μ m enthältzund zdaß siespraktisch frei von fluoridhaltigen Flußmitteln dist.
- 2. Speisermassemmache Anspruch 1, Wdadurch gekennzeichnet, daß das reaktive Aluminium oxideeine gepezifische Oberfläche von etwa 1 bis 10 m²/grhat.
- 3. Speisermasse nach Anspruch 1 oder 2, gekennzeichnet durch die Zusammensetzung:
- Aluminium: 20 35 Gew.-%, vorzugsweise 22 28 Gew.-%
- Magnesium: 1,5 10 Gew.-%, vorzugsweise 2 7 Gew.-%,
- Oxidationsmittel 8 20 Gew.-%, vorzugsweise 10 15 Gew.-%
- Reaktiwes.Aluminiumoxid 4 -- 18 Gew. %., worzugsweise 8 13 Gew. %
- Alkalisilicat: 8 22.Gew.-%, vorzugsweise 10 - 13.Gew.-%pbzw...17 - 22.Gew.-%
- temperaturbeständiger SiO₂-haltiger Füllstoff:
 58,5 bis 17 Gew.-%, vorzugsweise 43 29 Gew.-%
- 4. Speisermasse nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Oxidationsmittel Bisenoxid und/oder ein Alkalinitrat darstellt



- 5. Speisermasse nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der temperaturbeständige SiO₂-haltige Füllstoff einen SiO₂-Gehalt von mindestens 50 Gew.-*, vorzugsweise von mehr als 60 Gew.-* hat.
- 6. Speisermasse nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß als temperaturbeständige SiO₂-haltige Füllstoffe Quarzsand und/oder Aluminiumsilicate verwendet werden.
- 7. Speisermasse nach Ansprüche 6, dadurch gekennzeichnet, daß als temperaturbeständige SiO₂-haltige Füllstoffe Mikrohohlkugeln, gemahlene Schamotte, und/oder mineralische Fasern verwendet werden.
- 8. Speisermasse nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das reaktive Aluminiumoxid folgende Eigenschaften hat:

Al₂O₃-Gehalt > 90% Gehalt an OH-Gruppen: bis zu 5 % Spezifische Oberfläche (BKT): 1 bis 10 m²/g Mittlerer Teilchendurchmesser (d₅O₁): 0,5 - 15 μ m

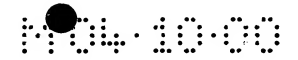
9. Verfahren zur Verminderung des Hohlbrandes bei im wesentlichen fluoridfreien Speisermassen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Speisermasse nach einem der Ansprüche 1 bis 8 verwendet.





Zusammenfassung

Beschrieben wird eine exotherme Speisermasse, enthaltend Aluminium und Magnesium, mindestens ein Oxidationsmittel, einen SiO_2 -haltigen Füllstoff und ein Alkalisilicat als Bindemittel; sie ist dadurch gekennzeichnet, daß sie etwa 2,5 bis 20 Gew.-% eines reaktiven Aluminiumoxids mit einer spezifischen Oberfläche von mindestens etwa 0,5 m²/g und einem mittleren Teilchendurchmesser (d_{50}) von etwa 0,5 bis 8 μ m enthalt und praktisch frei von Eluoridhaltigen Flußmitteln ist.



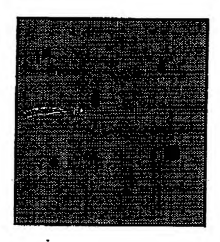


Fig. 1



Fig. 2

THIS PAGE BLANK (USPTO)